PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-176442

(43) Date of publication of application: 02.07.1999

(51)Int.Cl.

H01M 4/58C01B 31/04 H01M 4/02H01M 10/40

(21)Application number: 09-346040

(71)Applicant: MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(22)Date of filing:

16.12.1997

(72)Inventor:

OTSUKA ATSUSHI

SUGIMOTO TOYOJI

YAMAMOTO NORIHIRO

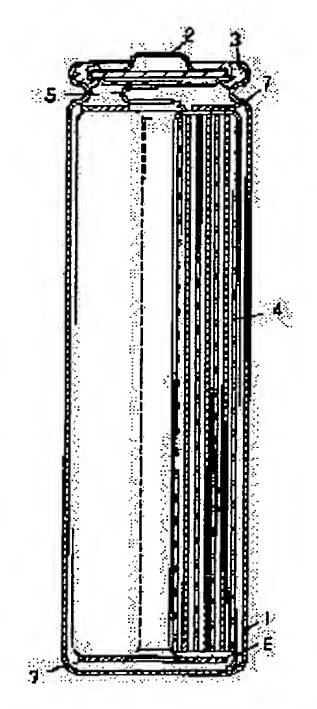
GOTO SHUSAKU

(54) NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a nonaqueous electrolyte secondary battery, having superion cycle characteristics in a wide temperature range, from high temperatures to low temperatures by improving a negative electrode active material.

SOLUTION: In a secondary battery comprising a positive electrode of lithium including oxide, and a negative electrode of mix of meso-phase graphite and vapor phase deposition carbon fibers, the meso-phase graphte in the mix has a volume average grain diameter of 3 μm or more and 15 μm or less, a specific surface of 0.7 m2/g or more and 5.0 m2/g or less as measured by BET method, and a face interval (d 002) of 3.36 & angst; or more and 3.40 & angst; or less for a face (002) by a wideangle X-ray diffraction method, and the vapor phase deposition carbon fiber has a specific surface of 10 m2/g or more and 20 m2/g or less as measured in the BET method, an average fiber diameter of 0.1 μm or more and 0.3 µm or less, and a face interval (d 002) of



3.36 & angst; or more and 3.40 & angst; or less for a face 002 by the wide angle X-ray diffraction method, and a ratio of the meso-phase graphite and the vapor phase deposition carbon fibers is set at 97:3-80:20 by weight ratio.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.02.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3663864

[Date of registration]

08.04.2005

[Number of appeal against examiner's decision

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-176442

(43)公開日 平成11年(1999)7月2日

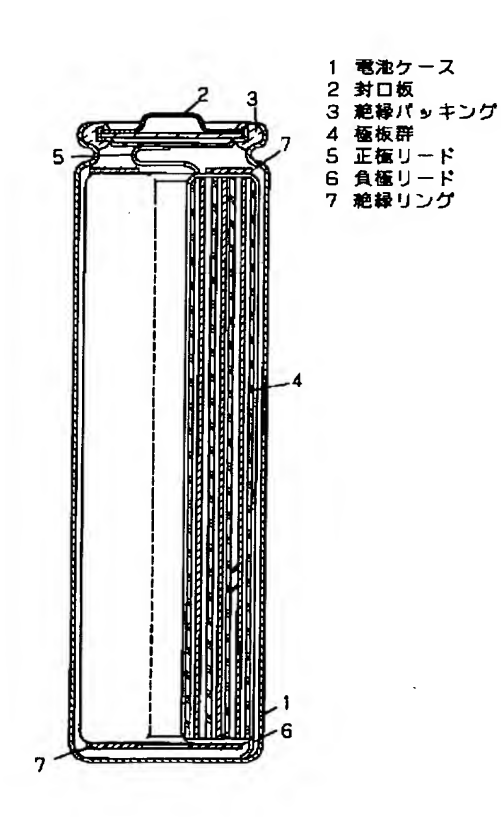
(51) Int.Cl. ⁸	識別記号	F I
H01M 4/5	58	H 0 1 M 4/58
C01B 31/0	101	C01B 31/04 101B
H01M $4/0$)2	H 0 1 M 4/02 D
10/4	10	10/40 Z
		審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 7 頁)
(21)出願番号	特顧平9-346040	(71) 出顧人 000005821
		松下電器產業株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)12月16日	大阪府門真市大字門真1006番地
		(72)発明者 大塚 敦
	•	大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
		産業株式会社内
		(72)発明者 杉本 豊次
		大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
		産業株式会社内
	•	(72)発明者 山本 典博
		大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
		産業株式会社内
		(74)代理人 弁理士 滝本 智之 (外1名)
		最終質に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解液二次電池

(57)【要約】

【課題】 負極活物質を改良することで高温から低温までの広い温度範囲でサイクル特性に優れた非水電解液二次電池を提供する。

【解決手段】 リチウム含有酸化物の正極と、メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維の混合体の負極とからなる二次電池で、前記メソフェーズ黒鉛が体積平均粒子径を3 μ m以上15 μ m以下で、かつBET法による比表面積測定において0.7 m^2 /g以上5.0 m^2 /g以下で、広角X線回折法による002面の面間隔(d 002)が3.36Å以上3.40Å以下、気相成長炭素繊維としてBET法による比表面積測定において10 m^2 /g以上20 m^2 /g以下で、かつ平均繊維直径が0.1 μ m以上0.3 μ m以下、広角X線回折法による002面の面間隔(d 002)が3.36Å以上3.40Å以下のものの混合体を用い、メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維の割合を重量比で97:3~80:20とした。



【特許請求の範囲】

リチウム含有酸化物からなる正極と、黒 【請求項1】 鉛粉末と黒鉛質炭素繊維の混合体よりなる負極と、非水 電解液を有していて、前記負極における黒鉛粉末と黒鉛 質炭素繊維の混合割合を重量比で97:3~80:20 としたことを特徴とする非水電解液二次電池。

黒鉛粉末はピッチを熱処理することによ 【請求項2】 り生じるメソフェーズ小球体を黒鉛化したもので、体積 平均粒子径が 3 μ m以上 1 5 μ m以下で、かつBET法 による比表面積測定において 0.7 m²/g以上 5.0 m⁴/g以下であり、広角X線回折法による002面の 面間隔(d 002)が3.36 Å以上3.40 Å以下 であることを特徴とする請求項1記載の非水電解液二次 電池。

黒鉛質炭素繊維は炭化水素ガスを熱分解 【請求項3】 することにより得られる気相成長炭素繊維を黒鉛化した ものでBET法による比表面積測定において10m²/ g以上20m²/g以下で、かつ平均繊維直径が0.1 μ m以上0. 3μ m以下であり、広角 X線回折法による 002面の面間隔(d 002)が3.36 Å以上3. 40Å以下であることを特徴とする請求項1または2記 載の非水電解液二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水電解液二次電 池、さらに詳しくは小型、軽量で新規な二次電池の負極 に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年、民生用電子機器のポータブル化, コードレス化が急速に進んでいる。これにつれて駆動用 電源を担う小型、軽量で、かつ高エネルギー密度を有す る二次電池への要望も高まっている。このような観点か ら、非水電解液二次電池、特にリチウム二次電池は、と りわけ高電圧、高エネルギー密度を有する電池として期 待は大きく、開発が急がれている。

【0003】従来、リチウム二次電池の正極活物質に は、二酸化マンガン、五酸化バナジウム、二硫化チタン 等が用いられていた。これらの正極とリチウム負極およ び有機電解液とで電池を構成し、充放電を繰り返してい た。ところが、一般に負極にリチウム金属を用いた二次 40 電池では充電時に生成するデンドライト状リチウムによ る内部短絡や活物質と電解液の副反応といった課題が二 次電池化への大きな障害となっている。さらには、高率 充放電特性や過放電特性においても満足するものが見い 出されていない。

【0004】また昨今、リチウム電池の安全性が厳しく 指摘されており、負極にリチウム金属あるいはリチウム 合金を用いた電池系においては安全性の確保が非常に困 難な状態にある。

【0005】最近になって、層状化合物のインターカレ 50

ーション反応を利用した新しいタイプの電極活物質が注 目を集めており、層間化合物が二次電池の電極材料とし て考えられている。特に、Liイオンをインターカレー トしたりデインターカレートし得る炭素材料はリチウム 二次電池の負極材料として有望であり、その開発が盛ん に行われており、多くの報告がなされている。

【0006】中でも、ピッチを350~450℃で熱処 理することにより生じるメソフェーズ小球体を分離抽出 し、光学的に異方性で、単一の相からなるラメラ構造を 持った粒状物を黒鉛化して得た黒鉛粉末(以下、メソフ ェーズ黒鉛という) は球状であるため、極板とした時の 充填性が良く高容量化が望め、リチウムをインターカレ ートし得る量が多い。また、ラメラ構造を有しているた め充放電時のリチウムの出入りが円滑に行われ、高率充 放電において有利であることが、特開平4-11545 7号公報,特開平4-115458号公報,特開平4-280068号公報等に開示されている。また、メソフ ェーズ黒鉛のみでは充放電に伴う黒鉛のc軸方向の結晶 の膨張収縮のため、充放電サイクルを繰り返すうちに極 板が膨潤してしまい、元の形状を維持できなくなり、容 量が低下するため、いわゆるサイクル特性が実使用上不 充分であることから、メソフェーズ黒鉛に気相成長炭素 繊維を混合し極板の強度を高めてサイクル特性を改良す るという提案が特開平4-237971号公報,特開平 6-111818号公報等において開示されている。

【0007】一般に負極合剤の物性値は、特に比表面積 が電池特性に与える影響は極めて大きく、特に電池の高 率充放電特性, 耐高温保存特性等が影響を受けるという ことが知られているが、メソフェーズ黒鉛と、気相成長 炭素繊維の混合体の場合も例外ではない。高率充放電特 性、低温サイクル特性という点では、比表面積が大きい ほど反応面積が大きくなるため分極が小さくなり有利で ある。一方、高温サイクル特性, 耐高温保存特性という 点では、比表面積が小さいほど反応面積が小さくなり、 副反応による電解液の分解等が少なくなり有利である。

【0008】そのため、従来よりメソフェーズ黒鉛を単 体で負極合剤に用いる場合に粒径,比表面積を制御し、 使用することが特開平7-134988号公報等に開示 されている。また、気相成長炭素繊維を単体で負極合剤 に用いるための物性値については特開平6-84517 号公報等に開示されているが、過去の開示技術ではメソ フェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維の混合体とした時の物 性値については細かく検討されていない。

【0009】一方、この電池の主要な用途である小型の ラップトップコンピュータでの使用を考えた場合、機器 の回路より発生する熱により機器内部の温度が上昇し、 内蔵された電池は、およそ35~45℃の高温で使用さ れることになる。また、他の主要な用途である携帯電話 での使用を考えた場合、冬期における寒冷地では充電、 **放電共に0℃程度の低温となることが想定される。**

3

[0010]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、過去の 開示技術ではサイクル特性の評価において電池の雰囲気 温度については考察されていない。そのため前記のよう な各種温度の実使用条件下では必ずしも充分なサイクル 特性を得られるものではなかった。

【0011】本発明は、このような課題を解決するためのものであり、黒鉛粉末と黒鉛質炭素繊維の混合体を適切な割合とすることにより、高温サイクル特性にも低温サイクル特性にも優れた負極合剤、さらには非水電解液二次電池を提供するものである。

[0012]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するために本発明は、リチウム含有酸化物からなる正極と、黒鉛粉末と黒鉛質炭素繊維の混合体よりなる負極と、非水電解液を有していて、前記負極における黒鉛粉末と黒鉛質炭素繊維の混合割合を重量比で97:3~80:20としたものを用いることにより、高温サイクル特性にも低温サイクル特性にも優れた非水電解液二次電池を提供できるとしたものである。

[0013]

【発明の実施の形態】本発明は各請求項に記載した特定 条件とすることにより、実施できるものであるが、その 特定条件を導くに至った理由を以下に詳述する。

【0014】本発明の請求項に特定した物性のメソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維を所定の割合で混合した負極は、低温から高温までの幅広い温度において非常に優れた特性を示す。この理由については、以下のように推測される。

【0015】メソフェーズ黒鉛は平均粒子が3μm以上 30 $15 \mu m$ 以下のものが良く、好ましくは $5 \mu m$ 以上10μm以下のものが良い。これよりも小さい場合、黒鉛の 結晶性が未発達となり、容量の低いものしか得られな い。また、これより大きい場合には充放電に伴う個々の 粒子の膨張収縮が非常に大きく、それにより極板にかか るストレスも大きくなるため、充放電を繰り返すうち極 板に合剤の剥がれ、割れ等により反応に関与できない合 剤が生じ、容量の低下の原因となる。また、比表面積は 0.7m²/g以上5.0m²/g以下が良く、好ましく は2.5 m²/g以上4 m²/g以下が良い。これより小 40 さい場合には充放電反応時の分極が大きくなり、特に高 率放電時あるいは0℃以下の低温での放電時に容量が低 下する。一方、広角 X線回折法による 002面の面間隔 (d 002)は3.36 Å以上3.40 Å以下が良 い。これより小さいものは、低温での充電時にリチウム イオンを黒鉛の層間にインターカレートし難くなり容量 が著しく低下し、これより大きいものは、黒鉛の結晶性 が未発達となり、容量の低いものしか得られない。

【0016】さらに、気相成長炭素繊維は比表面積が1 0m²/g以上20m²/g以下が良く、好ましくは14 50 4

m²/g以上17m²/g以下のものが良い。これ以下であると、極板の抵抗が高くなり、低温時の充電において、リチウムイオンを黒鉛の層間にインターカレートできず負極表面に金属リチウムが析出してしまうため、著しい容量の低下が起こりサイクル特性が悪くなる。これより大きい場合には、低温では問題は生じないが、35℃以上の高温で電解液との副反応を生じ易くなってしまいガスが発生したり、極板表面が電解液との反応生成物で被覆されてしまい反応面積が低下し容量劣化が生じてしまう。

【0017】平均繊維直径(走査電子顕微鏡でランダム に観察した100本の平均値) は0.1μm以上0.3 μm以下が良い。これより細い場合は、メソフェーズ黒 鉛の粒子に対して細くなりすぎるため、気相成長炭素繊 維を混合することにより、極板の強度を向上させる、あ るいはメソフェーズ黒鉛粒子間の導電性を向上させると いった効果が充分でないため充放電サイクル特性が充分 なものは得られない。また、これより太い場合には極板 を作製した時の充填密度を上げることができず容量の低 20 いものしか得られない。また、広角 X線回折法による 0 02面の面間隔(d 002)は3.36 Å以上3.4 OA以下が良い。これより小さいものは、低温での充電 時にリチウムイオンを黒鉛の層間にインターカレートし 難くなり容量が著しく低下し、これより大きいものは、 黒鉛の結晶性が未発達となり、リチウムイオンをインタ ーカレートし得る量が少なくなり、容量の低いものしか 得られなかったり、高温の雰囲気下で使用された時に電 解液との副反応を起こしてしまい、容量の低下や高率放 電特性の低下につながる。

【0018】また、メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維の配合割合は重量比で97:3~80:20、好ましくは95:5~90:10が良い。これより気相成長炭素繊維が多い場合には極板を作製した時の充填密度を上げることができず容量の低いものしか得られない。気相成長炭素繊維がこれより少ない場合には極板の強度を向上させるか、あるいはメソフェーズ黒鉛粒子間の導電性を向上させるといった効果が充分に得られない。

【0019】なお、気相成長炭素繊維の製造方法としては、特開平5-221622号公報に開示されているようにベンゼン、メタン、一酸化炭素等の炭素化合物と触媒である鉄、ニッケル等を含有する有機遷移金属化合物とを水素等のキャリアガス中で、800~1300℃に加熱すること等により得られる。この際の温度と時間により得られる気相成長炭素繊維の繊維直径と長さが変化する。また、これを不活性雰囲気中で2400~3000℃、好ましくは2600~2900℃で熱処理し黒鉛化するが、その熱処理時間によって比表面積を変化させることができる。

【0020】この理由としては、次のように推測される。すなわち、気相成長炭素繊維の黒鉛化は、10分間

20

5

以上熱処理することにより広角 X 線回折法による 0 0 2 面の面間隔 (d 0 0 2) は 3. 4 0 Å以下となり必要充分な程度まで進行する。これより長時間高温雰囲気にさらすと、気相成長炭素繊維の表面より炭素の蒸発が生じたり、微細な亀裂が生じたりといったことが起こり比表面積が徐々に増加するのではないかと考えられる。

【0021】以下本発明の実施例を図面を参照しながら説明する。

[0022]

【実施例】(実施例1)図1に本実施例で用いた円筒形電池の縦断面図を示す。図1において、1は耐有機電解液性の鋼板を加工した電池ケース、2は安全弁を設けた封口板、3は絶縁パッキングを示す。4は極板群であり、正極および負極がセパレータを介して複数回渦巻状に巻回されて電池ケース1内に挿入されている。そして、前記正極からは正極リード5が引き出されて封口板2に接続され、負極からは負極リード6が引き出されて電池ケース1の底部に接続されている。7は絶縁リングで極板群4の上下部にそれぞれ設けられている。以下、正極板,負極板等について説明する。

【0023】正極はLi₂Co₃ とCo₃O₄ とを混合し、900℃で焼成して合成したLiCoO₂ の粉末に、アセチレンブラック,ポリ四フッ化エチレンディスパージョンを混合し、カルボキシメチルセルロース水溶液に懸濁させてペースト状にした。このペーストを厚さ0.03mmのアルミニウム箔の両面に塗着し、乾燥後、圧延して厚さ0.19mm,幅40mm,長さ250mmの極板とした。負極は次のように作製した。

【0024】メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維を重量比で93:7の割合で配合したものを混合機(例えばハイブリダイザー:昇奈良機械製)で混合した後にスチレン/ブタジエンゴムディスパージョンを混合し、カルボキシメチルセルロース水溶液に懸濁させてペースト状にした。

【0025】そして、このペーストを厚さ0.02mmの銅箔の両面に塗着し、乾燥後、圧延して厚さ0.20~0.22mm,幅42mm,長さ285mmの極板とした。

【0026】そして、正極板、負極板それぞれにリードを取り付け、ポリエチレン製セパレータを介して渦巻状に巻回し、直径14.0mm、高さ50mmの電池ケース1に挿入した。電解液にはエチレンカーボネート(以下、ECと略す)と、ジエチレンカーボネート(以下、DECと略す)とを40:60の体積比で混合した溶媒に1モル/リットルのLiPF。を溶解したものを注液した後、封口した。

【0027】なお、メソフェーズ黒鉛は以下のようにして得た。石炭ピッチを390℃で熱熔融処理を行い、遠心分離によりピッチマトリックス中から分離抽出し、メソフェーズ小球体を生成した。次いで不活性ガス雰囲気 50

下、1000℃で炭化し、さらに2800℃で黒鉛化を行った。その後、風力分級装置により平均粒径を 6μ m(粒度分布の測定はレーザー回折式粒度分布測定装置:島津(株)製SALD-2000で行った)とした。得られたメソフェーズ黒鉛の比表面積は $3.2m^2/g$

(比表面積の測定はBETの1点法測定装置:日機装

(株) 製4200型マイクロトラックベータソープ自動表面積計で行った)、広角 X 線回折法による002面の面間隔(d 002)は3.363Åであった。

【0028】また、気相成長炭素繊維は次のようにして得た。ベンゼンの炭素化合物と、触媒である鉄を含有する有機遷移金属化合物とを水素のキャリアガス中で、1000℃に加熱し、気相成長炭素繊維を得た。これを不活性雰囲気中で2800℃で熱処理し黒鉛化した。この際、熱処理する時間を変化させることにより比表面積を8 $\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}\,$ から25 $\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}\,$ のものを得た。また、得られた気相成長炭素繊維の繊維直径は走査型電子顕微鏡で100本を観察しその平均を取った結果0.2 $\,\mathrm{\mu}\,$ m、広角 X線回折法による002面の面間隔(d002)は3.385 $\,\mathrm{A}\,$ であった。

【0029】これらのメソフェーズ黒鉛と気相成長炭素 繊維の混合体を用いて前記方法により電池を作製し、比 表面積が $8\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ のものを電池A、 $10\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ のもの を電池B、 $14\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ のものを電池C、 $17\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の ものを電池D、 $20\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ のものを電池E、 $25\,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ gのものを電池Fとした。次にこれらの電池を用い、以 下の条件で試験を行った。

【0030】充電を定電流定電圧方式で、電圧を4.1 V,最大電流を350mAに制限して3時間行い、放電を定電流方式で100mAで3.0 Vまで行う充放電サイクルを45 $^{\circ}$ 0、20 $^{\circ}$ 0、0 $^{\circ}$ 0の環境下で繰り返し実施した。45 $^{\circ}$ 0の環境下で実施した結果を図2に、20 $^{\circ}$ 0の環境下で実施した結果を図3に、0 $^{\circ}$ 0の環境下で実施した結果を図4に示す。

【0031】図3に示したように、20℃の環境下では 何れの気相成長炭素繊維を用いてもサイクル特性にほと んど差は見られない。しかしながら、図2に示したよう に45℃の環境下では電池Fにおいて電池A~電池Eよ り早くサイクル劣化している。サイクル終了後の電池の 内部抵抗を測定すると、電池Fでは他の電池に比べ増加 していた。これらの電池を分解したところ、電池Fでは 充放電サイクル中に電解液の分解により発生したと思わ れるガスが内部より噴出した。また、電池下では電解液 の分解生成物と思われるものが負極板とセパレータの間 に付着しており、負極板とセパレータを分離することが できず負極合剤と銅箔が剥離してしまった。また、図4 に示したように、0℃の環境下では気相成長炭素繊維の 比表面積が減少するに従い初期容量が低くなっており、 特に電池Aでは他の電池に比べて初期容量が著しく低 く、またサイクル特性が悪くなっている。また、試験終

7

了後の電池を分解し負極板表面を観察したところ電池Aでは金属リチウムが全面に析出していた。

【0032】(実施例2)気相成長炭素繊維を得るに際し、ベンゼンの炭素化合物と、触媒である鉄を含有する有機遷移金属化合物とを水素のキャリアガス中で加熱する時間を変化させ繊維径が $0.06\mu m$, $0.2\mu m$ および $1.0\mu m$ の気相成長炭素繊維を得た。それ以外は、実施例1と同様の方法で電池を作製しそれぞれ電池G,電池H,電池Iとし、実施例1と同様な条件で充放電サイクル特性を20℃で評価した結果を図5に示す。【0033】図5に示したように電池Iは、電池G,電池Hに比べて負極合剤の充填性が低かったため充放電サイクルの初期から容量が低くなっている。また、電池Gの初期容量は電池Hとほぼ同等であったがサイクルを繰り返すうちに容量の低下が大きかった。

【0034】(実施例3)メソフェーズ黒鉛を平均粒径 2.3μ mで比表面積 $7.3m^2/g$ 、平均粒径 20μ mで比表面積 $0.6m^2/g$ のものを用いる以外は、実施例1の電池Dと同様の方法で電池を作製しそれぞれ電池 J,電池Kとし、実施例1と同様な条件で充放電サイクル特性を45℃で評価した結果を図6に、0℃で評価した結果を図7に示す。

【0035】図7に示したように、電池Jでは電池Kと 比べて0℃の充放電サイクル特性は良くなっているもの の、図6に示したように、45℃のサイクル特性がかな り低下している。また、電池Kでは0℃の充放電サイク ル特性が初期より容量が低下している。

【0036】前記の実施例よりメソフェーズ黒鉛として体積平均粒子径を3 μ m以上15 μ m以下で、かつBE T法による比表面積測定において0.7 m^2 /g以上5.0 m^2 /g以下で、広角X線回折法による002面の面間隔(d 002)が3.36Å以上3.40Å以下、気相成長炭素繊維としてBET法による比表面積測定において10 m^2 /g以上20 m^2 /g以下、かつ平均繊維直径が0.1 μ m以上0.3 μ m以下で、広角X線回折法による002面の面間隔(d 002)が3.36Å以上3.40Å以下のものの混合体を用い、メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維の配合割合を重量比で97:3~80:20とすることで低温でも高温でも良好なサイクル特性が得られる。

【0037】電解液としては、本実施例ではECとDE Cを40:60の体積比で混合した溶媒に1モル/リットルのLiPF。を溶解したものを用いたが、これに限定されるものではなく従来より公知のものが使用できる。ただし、本発明のように黒鉛材料を負極に使用した場合、プロピレンカーボネート(以下、PCと略す)は充電時に分解反応を起こし、ガス発生を伴う傾向があるために好ましくなく、同様な環状カーボネートであるECがPCの場合のような副反応をほとんど伴わないために適しているといえる。しかしながら、ECは非常に高50

融点であり、常温では固体であるために単独溶媒での使用は困難である。従って、低融点でありかつ低粘性の溶媒である1,2ージメトキシエタンやDEC等の脂肪族カルボン酸エステルを混合した混合溶媒を用いることが好ましい。また、これらの溶媒に溶解するLiの塩としては六フッ化リン酸リチウム,ホウフッ化リチウム,六フッ化ヒ酸リチウム,過塩素酸リチウム等、従来より公

知のものが何れも使用できる。

8

【0038】一方、正極にはリチウムイオンを含む化合物であるLiCoO2, LiNiO2, LiNiCoO2, LiFeO2, LiMn2O4 等が使用可能である。前記複合酸化物は、例えばリチウムやコバルトの炭酸塩あるいは酸化物を原料として、目的組成に応じてこれらを混合し焼成することによって容易に得ることができる。勿論、他の原料を用いた場合においても同様に合成できる。中でもLiCoO2が充放電可能容量が比較的大きく、かつ前記電解液中において化学的に安定である。通常、その焼成温度は650~1200℃の間で設定される。

【0039】なお、本実施例では正極に $LiCoO_2$ を用いたが、前記の他、 $LiNiO_2$, $LiNiCoO_3$ の O_2 , $LiFeO_2$, $LiMn_2O_4$ を用いた場合も若干の容量の差は見られるもののほぼ同様な効果が得られた。

[0040]

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、負極に 用いる黒鉛粉末として、メソフェーズ黒鉛の体積平均粒 子径を 3μ m以上 15μ m以下で、かつBET法による 比表面積測定において 0.7 m²/g以上 5.0 m²/g 30 以下で、広角 X線回折法による 002面の面間隔(d) 002) が3.36 Å以上3.40 Å以下とし、気相成 長炭素繊維がBET法による比表面積測定において10 m²/g以上20m²/g以下、好ましくは14m²/g 以上17m⁴/g以下とし、かつ平均繊維直径が0.1 μ m以上 0. 3 μ m以下、かつ広角 X 線回折法による 0 02面の面間隔(002)が3.36 Å以上3.40 Å 以下のものとし、メソフェーズ黒鉛と気相成長炭素繊維 の配合割合を重量比で97:3~80:20とした混合 体を用いることにより低温充電時の分極および高温サイ クル時における電解液の分解等の副反応を少なくするこ とができるため高容量、高エネルギー密度を有し、実使 用におけるサイクル特性に優れた非水電解液二次電池を 提供することができる。

【0041】なお、気相成長炭素繊維の比表面積の制御は、実施例では黒鉛化の時間で行っているが必ずしもこの方法に限ったことではなく、例えば分級等による粒度の変化等の方法でも良い。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例における円筒形電池の縦断面図 【図2】実施例1において45℃の環境下のサイクル特 性を示す図

【図3】実施例1において20℃の環境下のサイクル特性を示す図

【図4】実施例1において0℃の環境下のサイクル特性 を示す図

【図5】実施例2において20℃の環境下のサイクル特性を示す図

【図6】実施例3において45℃の環境下のサイクル特性を示す図

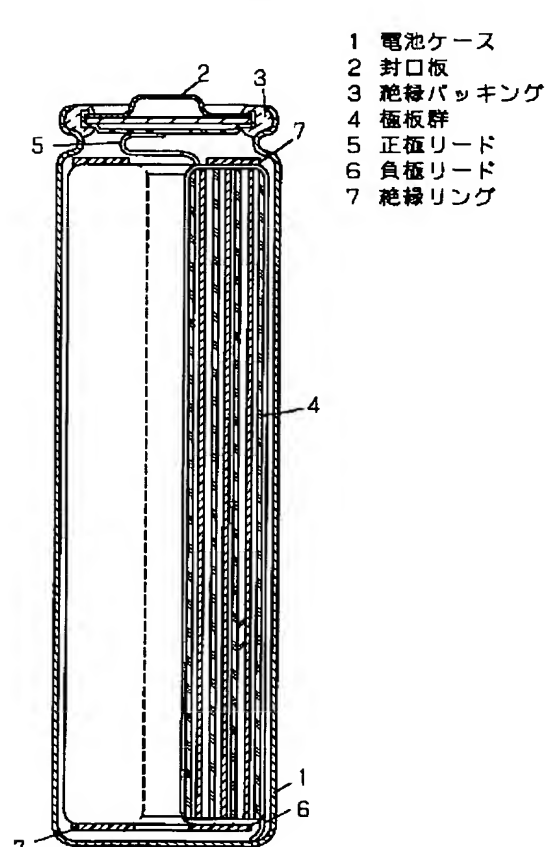
【図7】実施例3において0℃の環境下のサイクル特性*10

*を示す図

【符号の説明】

- 1 電池ケース
- 2 封口板
- 3 絶縁パッキング
- 4 極板群
- 5 正極リード
- 6 負極リード
- 7 絶縁リング





0

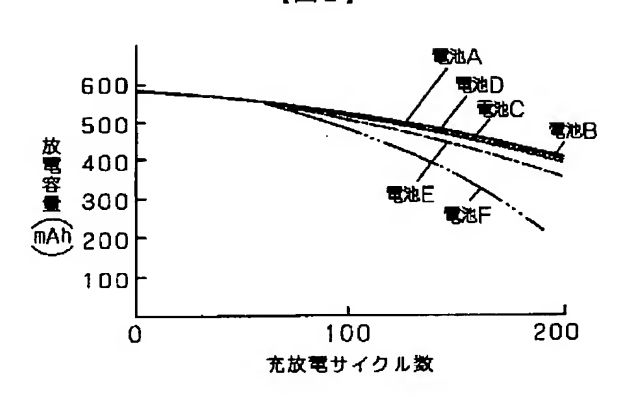
100

充放電サイクル数

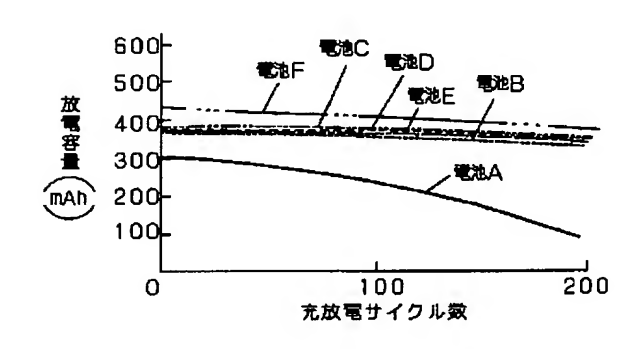
200

【図3】

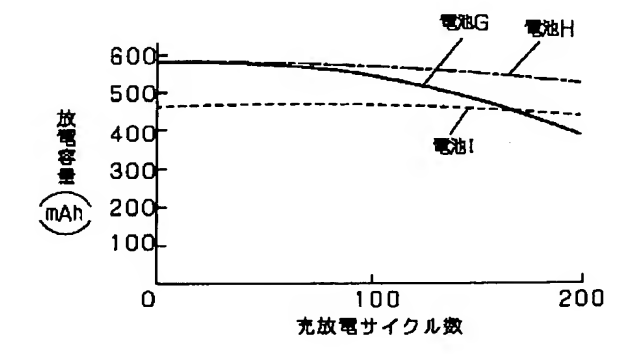
【図2】

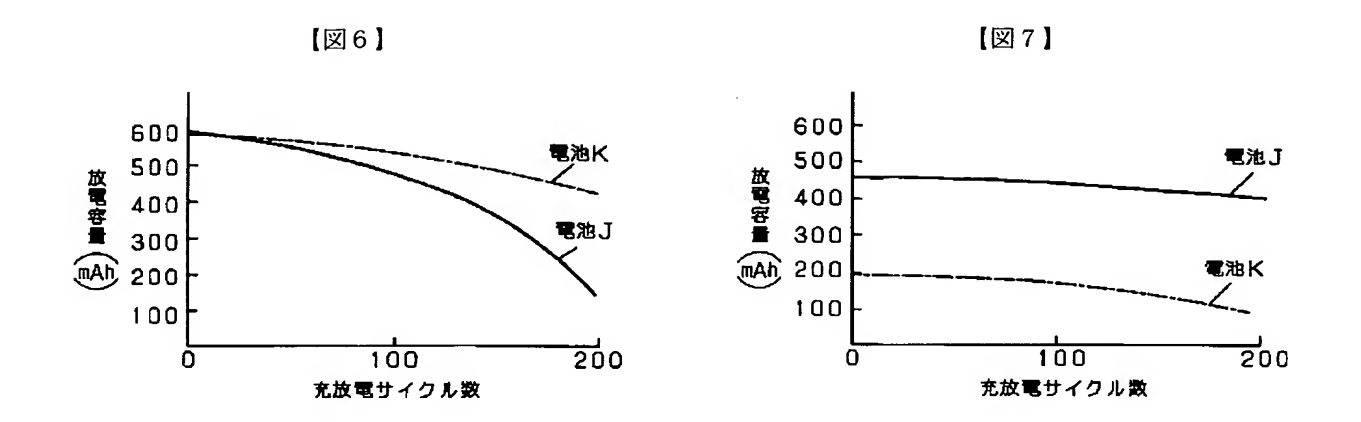


【図4】



【図5】





フロントページの続き

(72)発明者 後藤 周作 大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器 産業株式会社内